Compact blood culture apparatus

Publication number: JP9508536 (T) Publication date: 1997-09-02

Inventor(s): Applicant(s): Classification:

- international: C12M1/34: G01N21/25: G01N33/48: G01N35/02: G01N35/04:

G01N35/00; C12M1/34; G01N21/25; G01N33/48; G01N35/02; G01N35/04; G01N35/00; (IPC1-7): C12M1/34; G01N33/48;

G01N35/02; G01N35/04

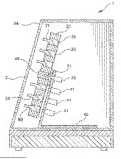
- European: C12M1/34H; G01N21/25B2; G01N36/02C

Application number: JP19960500621T 19960521

Priority number(s): WO1996US07299 19960521; US19950470288 19950606

Abstract not available for JP 9508536 (T) Abstract of corresponding document: US 5518923 (A)

The present invention describes an apparatus for detecting biological activities in a large number of blood culture containers. The containers are placed in a plurality of wells arranged in concentric rows on a turntable that is rotated about a central axis. Each well is designed to receive and hold one of a plurality of sealable containers inserted base first, with each container having optical sensing means for sensing microorganisms therein and a bar code pattern attached thereto for identification purposes. Each well has an opening in its base to allow a sensor station to monitor a fluorescence chemical sensor in each container to determine whether there is microorganism growth within the container. Prior to inserting each container into a well on the turntable, a culture medium and blood specimen are introduced into the container and the bar code is scanned to identify the container. As the containers are rotated on the turntable they are exposed to conditions enabling a variety of metabolic, physical, and chemical changes to take place in the presence of microorganisms within the specimen. The apparatus also includes a door on the front that opens and permits the turntable to be loaded and unloaded from the front of the apparatus with simultaneous access to all containers.



Also published as:

US5518923 (A) WO9639482 (A1)

ES2184874 (T3) EP0773988 (A1)

more >>

JP3134939 (B2)

Data supplied from the espacenet database --- Worldwide

1 of 1 11/18/2010 5:04 PM

(11)特許出綴公表番号

特表平9-508536 (43)公表日 平成9年(1997)9月2日

(51) Int.Cl.*	識別記号	庁内整理番号	PΙ		
C 1 2 M 1/34		7804-4B	C12M	1/34	В
G 0 1 N 33/48		0276 2 J	G01N	33/48	Z
35/02		0271-2J		35/02	A
35/04		0271-2J		35/04	A

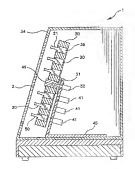
		審查請求	有 予備審查請求 未請求(全 21 頁)
(21) 出願番号	特爾平9-500621	(71) 出職人	ベクトン・ディッキンソン・アンド・カン
(86) (22)出験日	平成8年(1996)5月21日		/1=-
(85) 翻訳文提出日	平成9年(1997)2月3日		アメリカ合衆国ニュージャージー州07417,
(86)国際出際番号	PCT/US96/07299		フランクリン・レイクス, ワン・ペクト
(87)国際公開番号	WO96/39482		ン・ドライブ(番地なし)
(87)国際公開日	平成8年(1996)12月12日	(72)発明者	シュワーツ、ダニエル・エル
(31) 優先權主張番号	08/470, 288		アメリカ合衆国メリーランド州21009, ア
(32)優先日	1995年6月6日		ピンドン, ミルフォード・コート 635
(33)優先権主張国	米国 (US)	(72)発明者	パーント、クラウス・ダブリュー
(81)指定国	EP(AT, BE, CH, DE,		アメリカ合衆国ペンシルパニア州17363,
DK, ES, FI,	FR, GB, GR, IE, IT, L		スチュアーツタウン, ローレル・コート
U, MC, NL, P'	T, SE), AU, BR, CA, J		1
P, SG		(74)代理人	弁理士 湯浅 恭三 (外6名)

(54) 【発明の名称】 コンパクトな血液培養装置

(57) 【要約】

本発明は、複数の血液培養容器 (20) 内の生物学的活 性を検知するための装置(1)を記載している。これら の容器は、中心軸線を中心に回転せしめられるターンテ ーブル上に同心列 (36, 37, 38) に配列された複 数のウエル (35) 内に配置される。各ウエルは、基部 を下にして挿入された複数の密閉可能な容器のうちの1 つを収容し且つ保持するように設計されており、各容器 は、その中の微生物を検知するための光学的な検知手段 と、容器を特定するために取り付けられたパーコードバ ターンと、を有する。各ウエルは、センサーステーショ ンが各容器内の蛍光化学センサ (27)を監視して、容 器内に微生物の成長が生じているか否かを測定するのを 可能にするために基部 (40) に孔 (39) を有する。 各容器をターンテーブル上のウエル内に挿入する前に、 容器内に培養基と血液試料とが導入され且つ容器を特定 するためにバーコードが走査される。容器がターンテー ブル上で回転せしめられると、これらの容器は、試料内 に微生物が存在するときに種々の代謝変化、物理学的変 化及び化学的変化を起こさせるような条件にさらされ

FIG-3



【特許請求の範囲】

1. コンパクトな血液培養装置であって、

前記ターンテーブルを前記軸線を中心に囲転させるための機構と、

前記ターンテーブルが前記軽線を中心に回転されたときに、各容器内の減生物の成長を検知するための少なくとも1つのセンサーステーションと.

を含む装置。

2. 前記ターンテーブルが、前記ウエルからなる複数の同心円列を含み、

同同心円別の各々は、前記1つの列内の複数の容器の各々が前記少なくとも1 つのセンサーステーションを通過するときに、前記1つの列内に含まれる前記複数の容器内の微生物の成長を検知するために、前記少なくとも1つのセンサーステーションと対応している。請求項1に記載の曲道培養装置。

- 3. 前記複数の容器の各々が基部と首部とを含み、同基部が、前記ターンテー ブルの前記預面に設けられた前記ウエルのうちの1つに収察される、請求項1に 記載の直接特養装置。
- 4. 前記ターンテーブルが、同ターンテーブルの外周に取り付けられたモーターによって回転せしめられる、請求項1に記載の血液培養装置。
- 5. 前記複数のウエルのうちの1つが、前記センサーステーションを校正する ための校正容器を含む、請求項1に記載の直流培養装置。
- 6. 前紀ターンテーブルが、迅速取り外し装置を使用して商記帷線上に取り付けられており、同迅速取り外し装置は、前記ターンテーブルが何記装置から取り外され且つ別のターンテーブルと交換できるのを可能にする、請求項1に記載の血流培費装置。
- - 8. 前記ターンテーブルが前記囲転させるための機構によって前記職線を中心に回転せしめられるときに、各容器が、少なくとも1つのセンサーステーション

を過過して、同容器内の微生物の成長が検知される、請求項目に記載の血液培養 装置。

9. 前記複数のウエルの各々が、前記ターンテーブルの底部を貫通している孔 を有して、前記少なくとも1つのセンサーステーションによる前記容器への視認 可能なアクセスを提供する、請求項1に記載の血液培養装置。

【発明の詳細な説明】

コンパクトな血液培養装置

1、発明の分野

本発明は、血液のような試料内の生物学的活性を検知するための非侵人型の装置 に関する。この装置は、複数の密閉可能な容器を収容し、保持し目つ回転させる ための複数の同心状のウエルを有するターンテーブルを含んでいる。容器がター ンテーブル上で回転されると、これらの容器が、種々の代謝変化、物理学的な変 化及び化学的変化が試料内の微生物の存在下で起こるのを可能にする条件にさら され且つ試料内での微生物の或長を監視する1つ以上のセンサーステーションに よって回転せしめられる。

2. 背景技術の説明

患者の体液内における微生物のようを生物学的に活性な物質の存在は、一般的に、血液培養容器を使用して検査される。少量の血液がゴム製の対止隔膜を介して培養等を含む穀園された容器内に注入され、この容器は、次いで、37°Cにて培養され、微生物の成長が監視される。微生物の存在を検知するために使用される技術のうちの一つとして、目視による検査がある。一般的に、目視による検査は、血液と培養基との懸渦液の濁り又は結果として起こる色の変化を監視することを含む。器械を使用する公知の方法は、培養ボトル内における、微生物の成長による代謝副産物である二酸化炭素成分の変化を検知する。二酸化炭素成分の酸。模は、二酸化炭素スペクトル線における放射化学吸収又は赤外線吸収のような当該技術分野において確立された方法によって行うことができる。今日までは、これらの方法は侵入による行程を必要とし、これは、異なる容器間での相互汚染という公知の問題を生じる。正及び/又は貝の圧力変化を監視することによって密閉可能な容器内での資生物の成長を検知することも提案されている。

最近、容器の内側に配設された化学センサを含む非侵入方法が開発された。これらのセンサは、二酸化炭素濃度の変化に応答してその色及が変光強度が変わる。公知の自動化された非侵入型の血液培養装置においては、独立した光源、スペクトルによる強起。故財フィルタ、及び光検知器が、各容器に同様して配置されている。このことにより、一つの容器から次の容器に移る際にステーションの感

度

変化が生じる。従って、このような装置を作動させるためには、広範囲に至り且 つ時間がかかる校正行程が必要とされる。更に、個々の光源及び検知器を装置の 残りの部分に接続するために可能性の電気ケーブルが必要とされる。たくさんの 光源、典型的には一つの装置に対して240個以上の光源を備えている場合には、 個々の光源が故障し始めると、これらのメンテナンスは極めて繁華で且つ費用 がかかる。

公知の色の変化による又は並光による装置においては、発光ダイオード (LED)が個々の光源として使用される。これらの光源は比較的低い光学的出力を有するだけである。従って、容器のセンサによる光光を監視するためには、高い光度検知感度が必要とされる。このことは、各光検知器に対して付加的で且つより復報を前段電子部品が必要となり、製品のコストが高くなる。装置のコスト及び復雄さを低減するために、各装置センサの出力光を集中光検知器に拾進する光ファイバを各容器に使用することが提案された。この方法の不利な点は、装置内に異なる長さの比較的長いファイバをたくさん配置する必要があることである。

光学的検知手段及びバーコードを有する各部関可能なガラス製の容器内に培養基と血液試料とを導入することもまた提案されてきた。培養装置内で囲転するドラム上にたくさんの数のこれらの容器が径方向に配列され、ドラムが回転する間に個々の容器がセンサーステーション上を通り過ぎるようにドラムから所定の距離のところで装置にセンサーステーションが取り付けられる。このタイアの装置においては、各等器の内側底部が蛍光化学センサによって振われ、各容器の一方の側面に直接状のパーコードが取り付けられる。これらの容器は、次いで、各容器の首部をドラムの軽の方向に向けられ、全ての容器がディスク状の部分上にグルーア化して配置され、走査のためにパーコードラベルに接近できるように、各容器は部分的にのみドラム内に到達するように、培養装置内の何転ドラム上に経方向に配列される。

しかしながら、この装置を装荷したり取り外したりするためには、ユーザーは 各容器の基部を把持し首部を下にしてドラムへと送り込まなければならない。公 知の自動化された非侵入型の血液培養装置においては、容器は、通常は、直立す る向きにして自動化された血液培養装置へと送られ、従って、各容器は装荷され

る前に2回把持されなければならない。各容器を2回把持して首都を下にしてド ラム内に装荷しなければならないことは、付加的な動作を必要とする。微生物学 の労働者は容器を首都で把持することに傾らされているので、血液培養容器を首 を下にして装置内へ送り込む通常の状況を克服する必要がある。更に、容器は一 時に装置内に装荷しなければならず、このこともまた極めて時間がかかる。最後 に、ドラムが容器の装荷及び取り外しのために停止すると、容器の一部のみが一 時にアクセス可能である。

発明の概要

本発明は、上記の問題点を解決するものであり、簡素で務めて低コストで製造 することができる、たくさんの血液培養容器内の生物学的物質を検知するための コンパクトな血液培養装置である。この装置は、中心軽線を中心とした同心円内 に配置された複数のウエルを有するターンテーブルであって、各ウエルが、差部 を下にして押入された複数の密閉可能な容器のうちの一つを収容するようになさ れたターンテーブルを使用している。

本発明に従って、各容器は、敵生物と試料を特定するためのパーコードパターンとを検知するための光学的検知装置を含んでいる。各容器をターンテーブル上のウエル内に挿入する前に、培養基と血液試料とが容器内に導入され、パーコードが走査されて容器が特定される。次いで、容器がターンテーブル上で回転されると、これらの容器は、試料内に減生物が存在する場合に起こる代謝変化、物理学的変化及び化学的変化を起し得る条件にさらされ且つ容器内の光学的検知手段を監視する1以上のセンサステーションによって回転されて、容器内において微生物の成長が起こっているか否かが判断される。

このような装置は、一つの容器から次の容器に移る際における装置の感度の変 動が低く、移動するラック上に電子者しくは光電子部品、電気ケーブル、又は光 ファイバを必要としない。これらのいくつかの利点の結果として、作動中におけ る長時間の信頼性が提供される。更に、本発明は、作業者が装備又は取り外しの 際に各容器を普部によって把持することを許容し、装得又は取り外しの際にたく きんの容器に同時にアクセスすることができ、現存の血液培養装置と比較すると 、高さが増加することなく足跡をより小さくすることができる。

本発明の以上の及びこの他の利点は、添付図面と関連した以下の詳細な説明に よって明らかとなるであろう。

図面の説明

第1図は、本発明による微生物の検知のためのコンパクトな血液培養装置の終 複図であり。

第2図は、第1図に示された装置において使用されている密閉可能な容器の新 視図であり、

第3図は、第1図に示された装置の断面図であり、

第4図は、第3図に示された装置におけるターンテーブルの平面図であり、

第5回は、本発明による装置において使用するための別のターンテーブルの新 復図である。

詳細な説明

本発明の原理及び概念を実施化したコンパクトな血液培養装置 1 の斜視図が第 1 図に示されている。第 2 図に示されたものと類似の複数の容器 2 0 が装置に包 囲されており且つ装置の前面に設けられたヒンジ付きのドア 2 によって、試験中 において外界及び雰囲気の光から保護されている。ドア 2 が閉止位置にあるとき に、微生物の代謝に導く温度で容器を培養するために、加熱装置(図示せず)が 装置に設けられている。

第1回における装置の前面には、装置の作動状態を指示するためにディスプレイ3が設けられており、制御パネル4が、手動によって試験し、装置1をオン及びオフし、及び装置1の動作全体を制御するために、複数のスイッチを提供する。 装置1の前面には、データ及びプログラムを装置1内へ装荷し成は装置1から取り外すために、一般的なコンピュータディスクドライブ5が設けられており、また、装置1の前面には、装置1に装荷されつつある各等器20上のバーコードを走金して各等器20を特定するためにバーコードリーダー6が設けられている

本発明と共に使用するための好ましい容器20の斜視図が第2図に示されている。容器20は、音器21と基盤22とを含み、音部21は、基盤22よりも直径が小さい。キャップ23は、音器21の上方側口端器を密閉し且つ計が容器20に様人されて容器20内に流体試料を注入し、次いで、針が引き抜かれたとき

に客器20の網口端部を審開するのを可能にする階膜24を含んでいる、容器20 は、客器20 が培養され且つ撹拌されたときに容器20 内に注入された流体内 に存在するかもしれない微生物の成長を励起する成長培養基/血液混合物26 を 含むものとして示されている。更に、各容器20 が側壁29 の外側に別個で且つ 明確なパーコードラベル25 を含んでいて、各容器の効率的な岩跡と報告間違い を最少にすることが好ましい。

ここに記載されている実施形態においては、蛍光化学センサ27が基部22の 底部に取り付けられていて、容器20内の酸素又はCO₂のような気体の濃度又 はp Hのようなパラメータを試料内に侵入せずに監視することができる。隔膜2 4を介して容器20内に注入された流体試料内の微生物が成長培養基/血液混合 物26内で成長すると、微生物代謝によってCO₂が発生する。従って、容器2 0内のCO₂がセンサ27によって複知されて、試料と共に容器内に注入された かもしれない抗生物質又は素潮を吸収するための任意的な合成螺基28を含んで いる。

各容器20内に注入される液体試料が血液である場合には、本発明による装置は、定期的に且つ同時に容器を提はんし且つ培養する非侵入型の血液培養システムを提供する。各容器20内の血液培養を連続的に監視する蛍光化学センサ27を含んでいるので、以下に記載する装置に基づいた血液培養システムは、各容器20内の散生物の成長の放も早期の検知を提供する。更に、このシステムは、連続して記憶され且つ分析することができる各容器20内の血液培養内の数生物の成長に関する定期的なデータの連続的な供給源を提供する。仮って、本装置は、各容器内の微生物の成長のための理想的な環境を提供するために、関塞された環境内にある多数の全てを開助に複単形が接続することができる。

第3図は、第1図に示した装置の断面図であり、ターンテーブル30が示されており、当該ターンテーブルの前方からアクセス可能な複数のウエル35を含んでいる。第4図に示すように、3つの同心円36、37、38内に複数のウエル 35が配列されており、各ウエル35は、容器の基部20を最初に収容するような形状になされている。各ウエル35はまた、目で確認しながらターンテーブル 30の該方から各級光化学センサ27にアクセスできるように基部40に孔39

を備えている。ターンテーブル30はシャフト31に取り付けられており、シャフト31は、装置1内の取り付けアレート45上に取り付けられた支持アセンブリ32内で回転でき且つ容器20がその首部21が装置1のドア2の方を向き且つ水平面から常れるように配向されるように似けられている。このような精造においては、ターンテーブル30が回転するときに、重力が培養基が直接混合物26を効率良く提祥する。ターンテーブル30はまた、第3回に示された培養装置34内で、容器20内の蔵生物の成長を促進するように配置されている。もちろん、本発明は、第3回にしめされた配置の装置に限定されるわけではない。

第4図に示すように、ターンテーブル30の回転は、駆動ホイール43によって外周33がターンテーブル30に結合されているモーター42によってなされる。もちろん、第3図及び第4回に示された構造は単なる例示であり、ターンテーブル30を回転させるための他の手段も使用することができ、これも本発明の輸用に含まれる。

装置1内の取り付けプレート 4 5 には複数のセンサーステーション 4 1 が固定されており、これらのセンサーステーションは、ターンテーブルの回転中に容器20を保持している個々のウエル25 がセンサーステーション 4 1 上を通過するようなターンテーブル30 からの距離のところに固定されていて、その結果、各電光化学センサ27 がターンテーブル30 の後方から孔39を介して視認することができる。図3に示した好ましい実施形態においては、少なくとも3つのセンサーステーション 4 1 が同いのセンサーステーション 4 1 が同いのロンサーステーション 4 1 が同いのロンサーステーション 4 1 が同いのロンサーステーション 4 1 が同いのロンサーステーション 4 1 が同いのにある答器20 がセンサーステーション 4 1 の上を通過するときに、1 種類以上の気体の連度

又はp Hのようなパラメータを測定する。各センサーステーション41は、光を 発し且つ各容器20内の蛍光化学センサ27に向けて孔39からウエル35内へ 光を導く光瀬を含むのが射ましい。センサ27は、次いで、センサ27によって 検知されるCO₂、酸素又はその他の気体の量又はp H値に依存する光の量の違いを発する。例とば、容器20内の気体又はp Hが増加すればする程、センサ2 7からより多くの光が発せられる。放射された光は、次いで、センサーステーション41によって受け取られ、センサーステーション41は、次いで、各容器2

内の散生物のような生物学的に活性な物質の有無に関する信号データを図1に示されたディスプレイ3及びデスクドライブ5に送る。容器20内の気体を監視するためには、他の非侵入型の手段、例えば散乱光子侵入(SPM)技術を使用することができるので、電光化学センサの使用は、本発明の実能に必要とされないことは理解されるべきである。更に、2つ以上の検知原理を同時に適用することもでき、各同心円36,37,38に対してより多くのセンサーステーション41を必要とするかもしれない。ターンテーブル30は、電子又は光電子要素を含んでおらず、可提性の電気ケーブル又は光ファイバを必要としない。従って、本発明による装置は、現存の血液培養装置と比較して低コストで製造することができる。ターンテーブルという概念はまた、高密度の装膏をも可能にする、

図4は、装置1において使用するための好ましいターンテーブル30の平面図であり、24個のウエル35を含む外側同心円36、18個のウエルを含む中間の同心円、及び11個のウエル35を含む内側の同心円38を示している。各同心円36、37及び38内の1つのウエル46、47及び48は、各々、底部に校正部材を含む培養バイアル又は容器50のために割り当てられており、この校正部材は、同心円36、37又は38に割り当てられたセンサーステーション41を校正するために使用される。従って、ターンテーブル30は、一杯に装荷されると、50個の容器20と3つの培養容器50とを保持する。もちろん、ウエル35の他の配列及び数を使用することもでき、それも本発明の範囲に包含される。例とば、図5には別の形態のターンテーブル100が示されており、このク

ーンテーブルは、平面よりもむしろ関状であり、回転されると、各容器20内に 付加的な複様を提供する。

上記したように、ターンテーブル30位、停止することなく回転され、蛍光化 学センサ27は、1以上のセンサーステーション41によって回転されると、" 進行中であること(on the fly)"が読み取られる。しかしながら、 センサーステーション41において蛍光化学センサ27を読み取るときにターン テーブル30を停止させることも本条明の範囲内である。

本発明はまた、容器が底部を把持し且つ首部を下にして装置内へ送り込まなければならないときに生じる人間と機械との間の干渉という問題を解決し且つ装着

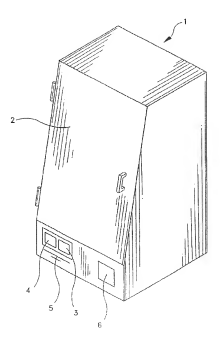
及び取り出しの際に50 個の容器全てに対する同時アクセスを提供する。本発明 による装置はまた、作動中に決してさかさまの向きにならないという利点を有す る。このことは、隔膜24内における満れの可能性に鑑みると、極めて重要な安 全性である。更に、本発明による装置は、内部コンピュータを備えるか外部コン ビュータに接続することができる。

既に述べたように、ターンテーブル30は、電子又は光電子要素を含んでおらず且つ電気ケーブル又は光ファイバを収容しない、このことにより、全ての化学センサ27が読み取られた後に、装荷したターンテーブルを取り外すことができる。 装置から取り外されたターンテーブルは、次いで、ゆっくりと回転しているシャフト上の簡単な培養器内に貯蔵することができる。とかくするうちに、他の答器20が装荷された一連の付加的なターンテーブル30を装置内に挿入して読み取ることができる。この付加的な機能により、もし必要とされる場合には、最小のコストで装置の一定時間内に処理される有効処理量の増大が十分に可能となる。取り外し及び再挿入を容易にするために、ターンテーブル30に図3に示すように迅速取り外し装置49が備えられている。

本発明の付加的な迅速取り外し装置は、特に、通常は小容量で低コストの装置 のみを必要とする遠隔地の病院にとって有利である。しかしながら、試料の数が 季節に関係して増加した場合には、特定の状況に応じて容量を拡張することがで きる。この付加的な装置もまた、微生物の存在を検知するのに有利であるかもし れない。この場合には、読み取りの類度は、血液培養と比較してはるかに低い。 従って、読み取りのために一日に1回又は2回、各ターンテーブルを装置内に挿 入することは許容可能であることがわかる。

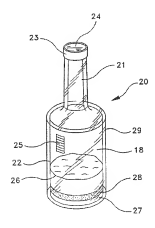
上記の裁明において、上記した実施形態は、本発明を実施するための舒ましい 装置の単なる例示であり、これらの実施形態に他の適当な変形及び変更を維すこ とができ、これらも本発明の範囲に含まれることは理解されるべきである。 [11]

FIG-1



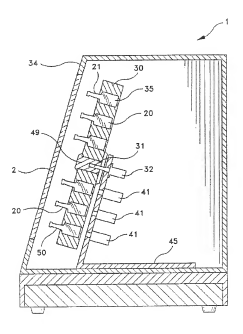
[1 2]

FIG-2



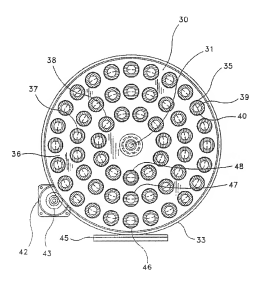
[3]

FIG-3



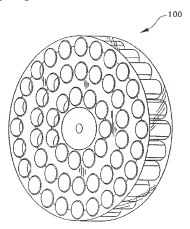
[34]

FIG-4



[25]

FIG-5



【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT intr house Application No PL1/US 96/07299 A: CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 1PC 6 E12M1/34 GG1N35/02 According to Informational Patent Classification (IPC) on to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum decumentation starched (obsertation) system (ollowed by dissification symboss) IPC 6 C12M GO1N Declinentation weather ofter than momentum to commence to the extent that man documents are metaden to the fields sciented Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where proctocal, search towns used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, seth selecation, where appropriate, of the relessan passages Relevant to clares No Х US 4 259 266 A (WADE GERALD J) 10 February 1.7.8 1981 γ see claims; figures 2-7 1-3.6 Х US 4 101 383 A (WYATT PHILIP J ET AL) 18 1.4-8 July 1978 γ see column 14, line 59 - column 15, line 1~3.6 5; claim 1; figures 1,2,5 see column 14, line 28 - line 38 γ US 5 358 741 A (J. E. HUMNELL) 1 November 1,2 1994 see claims: figures x 1,7-9 US 3 322 956 A (R.M. SHAH) 39 May 1967 see column 2, line 65 - column 3, line 37; figures 1-4 -1--Patent family members are listed in anotic. Further discussess are based in the continuation of box C. * Special caregories of cited doesneys; "It later document published after the international filling dots or priority date and not in condition with the application but gited to understand the principle or theory underlying the interface." "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of porteiour relevance. "H" enter document but published on or after the interastional filing date "X" document of purboids relevance; the element invention cannot be completed novel or carried by considered to myelve an investor step when the document is subtributed to "L" document which may throw doubte on priority claim(s) or which is often to existingly the publication date of another custion or other special reason (as specified). involve an internative rings where the contraverse is term a some documents of particular reference; are changed inventions cartains be considered in anyone as givening cut purpose the documents in combinate with more or infere other tuch door nevers, such combinate while more or infere other tuch door nevers, such combinations being observed to a person obtained in that are. "O" document referring to an oral decisioner, use, existations or other resour. "A." document member of the same patent family Date of the actual commission of the international search Date of marking of the international search report 2 7, 09, 96 23 September 1996 Name and existing midron of the ISA Authorized officer Europtin Patern Office, P.R. SS S Patentian 2 NL - 220 HV Regress Tel. (+31-0) 340-2040, Tr. 31 631 spo n., FAZ (+31-0) 340-2046

Coucke. A

Ferm PCT-15A, 119 (second about (Fully 1992)

PL :/US 96/07299

DALIE OFF	ING DOCUMENTS CONSIDERED TO SERBLEVANT	
Mgory'	Classon of decument, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant so claim No.
	US 5 219 526 A (LONG ERNEST W) 15 June 1993 see column 3, line 15 - column 4; claims; figures 1-3	1,4,7-9
	EP 0 321 154 A (AJINCMOTO KK) 21 June 1989 see claims; figures 1,2	1.2
	US 4 699 755 A (YAMASHITA KIYOSHI) 13 October 1987 see claims; figures 1-3	1,2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Inter "cossi Application No aformston in patent family members PL 1/IIS 96/07299

Mode Mode Mode Mode
S-A-4101383 18-07-78 US-A 3928140 23-12-75 CA 1934787 18-07-78 DE-A 1934787 18-07-78 DE-A 5251025 27-11-75 GB-A 1515561 28-06-78 S-A-5360741 01-11-94 MORE S-A-3122956 30-05-67 MORE S-A-5219526 15-06-93 US-A 5167922 01-12-92 P-A-0321154 21-06-89 DE-T 3882675 651-0-89 DE-T 3882675 64-11-93
S-A-3322956 30-05-67 NOME S-A-5219526 15-06-93 US-A- 5167922 01-12-92 P-A-0321154 21-06-89 JP-A 12560971 05-10-89 05-1 3882675 04-11-93
5-A-5219526 15-06-93 US-A- 5167922 01-12-92 P-A-0321154 21-06-89 JP-A- 1258071 05-10-89 0E-T 3882675 04-11-93
P-A-0321154 21-86-89 JP-A- 1259071 05-10-89 DE-T- 3882675 04-11-93
DE-T- 3882675 94-11-93
US-A- 4974458 04-12-90
S-A-4699766 13-18-87 JP-A- 61274268 04-12-86

Form PCT/IS A/RIE (palent family smeet E/uly \$192)

【要約の続き】

る。この装置はまたドアをも有し、全ての容器に同時に アクセスできるターンテーブルを、ドアを開いて装置の 前頭から装荷及び取り外しできる。